K

SYNTHÈSES

DE PHARMACIE

ET DE CHIMIE

PRÉSENTÉES ET SOUTENUES A L'ÉCOLE DE PHARMACIE, les 23 et 30 juillet 4853,

PAR AMAND MESLIN,

DE POITIERS (VIENNE).



PARIS.

E. THUNOT ET C°, IMPRIMEURS DE L'ÉCOLE DE PHARMACIE, RUE RACINE, 26, PRÈS DE L'ODÉON.

1855

PROFESSEURS DE LA FACULTÉ DE MÉDECINE.

MM. Duméril. BOUCHARDAY.

ÉCOLE SPÉCIALE DE PHARMACIE.

ADMINISTRATEURS.

MM. Bussy, Directeur.

Guibourt, Secrétaire, Agent comptable. LECANU, Professeur titulaire.

PROFESSEURS.

MM. Bussy. GAULTIER DE CLAUBRY. LECANU...... Pharmacie. CHEVALLIER. GUIBOURT..... Histoire naturelle. GUILBERT. CHATIN. Botanique. CAVENTOU. Toxicologie. Soubeiran. Physique.

AGRÉGÉS.

MM. GRASSI.

DUCOM.

FIGUIER. ROBIQUET.

REVEIL.

Nots. L'École ne prend sous sa responsabilité aucune des opinions émises par les candidats.

SYNTHÈSES K

DE PHARMACIE ET DE CHIMIE

PRÉSENTÉES ET SOUTENUES A L'ÉCOLE DE PHARMACIE.

SIROP DE QUINQUINA AU VIN.

SYRUPUS CUM KINAKINA VINO PARATUS.

L Extrait mou de quinquina (Extractum	moll	e Kin	ıæ-	
kinæ). Vin de Lunel (Vinum album Lunatense).				28
Vin de Lunel (Vinum album Lunatense).				500
Sucre blanc (Saccharum album).				750
Faites dissoudre l'extrait de Quinquina d	lans	le vi	n : filt	rez la
dissolution, ajoutez-y le sucre, et faites un	siro	p pai	rsimn	le so-
lution en vase clos.		• •		
Trente grammes de ce sirop contiennent	soi	ante	-cing	centi-
grammes d'extrait de Quinquina.				

TABLETTES DE MAGNÉSIE.

TABELLÆ CUM MAGNESIA.

24	Magnésie pure (Magnesia pura).				ç
	Sucre blanc (Saccharum album),				41
	Mucilage de gomme adragante (Muca	go cu	m gun	imi	
	tragacantha)				0.
F	aites suivant l'art des tablettes de sept	décia	gramn	ies, C	hagu
tabl	ette contiendra quinze centigrammes d	e Ma	gnésie		

EXTRAIT DE RATANHIA.

EXTRACTUM RADICIS KRAMERIÆ TRIANDRÆ.

24 Racines sèches de Ratanhia (Krameria triandra). Coupez la racine de Ratanhia en troncons minces; faites-la sécher à l'étuve, et réduisez-la en poudre demi-fine; humectez cette poudre avec la moitié de son poids d'eau pure, et après douze heures de contact tassez-la convenablement entre deux diaphragmes dans un cylindre en étain : lessivez-la avec de l'eau pure à 15 ou 20 degrés : arrêtez l'écoulement de la liqueur aussitôt qu'elle passera peu concentrée : chauffez-la au bain-marie : passezla pour séparer le coagulum qui se sera formé, et procédez à l'évaporation au bain-marie jusqu'en consistance d'extrait.

TEINTURE ÉTHÉRÉE DE PERCHLORURE DE FER.

(Teinture de Bestuchef ou du docteur Klaproth.)

TINCTURA ÆTHEREA DE CHLORURETO FERRICO.

24 Perchlorure de fer sec (Chloruretum ferricum). Liqueur d'Hoffmann (Æther alcoolisatus). Mettez le chlorure de fer avec la liqueur d'Hoffmann dans un flacon bouché à l'émeri; la dissolution s'opérera avec facilité: conservez à l'abri de la lumière

ÉLECTUAIRE LÉNITIF.

ELECTUARIUM LENITIVUM.

Orge entière (Hordeum vulgare).	64
Racines de Polypode de chêne (Polypodium vulgare).	64
de Réglisse (Glycyrrhiza glabra),	32

Corchlorare de fer dec 'Signew Nhoffmann

Magnesie calcinée	
chighethe tarinee	
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
Magnetic Sydro carbona too	So
	-

Feuilles fraîches de Scolopendre offici	inale	(Scolo	-	
pendrium officinarum)		. ,		4
fraîches de Mercuriale (Mercuri	alis	annua		12
Raisins secs (Vitis vinifera)				6
Pruneaux noirs (Prunus domestica).				4
Jujubes (Ziziphus vulgaris)				4
Tamarins (Tamarindus indica)				4
Séné palte (Cassia acutifolia).				6
Sucre (Saccharum)			. 1	25
Pulpe de Tamarins (Pulpa Tamarinde	orum).		19:
Pulpe de Casse (Pulpa Cassiw)				195
de pruneaux (Pulpa prunorum).				19:
Poudre de Séné (Pulvis foltorum Senna	e).			160
de Fenouil (Pulvis seminum Fær).		
d'Anis (Pulvis seminum Anisi).				- 1

Faites bouillir dans l'eau d'abord l'orge jusqu'à ce qu'elle soit crevée, ensuite le Polypode, et enfin la racine de Réglisse, les feuilles de Scolopendre et de Mercuriale et les fruits. Passez avec expression.

sion.

Faites séparément une légère décoction des feuilles de Séné; passez, mèlez les deux décoctions, et faites-les évaporer ensemble jusqu'à ce qu'elles soient réduites à un kilogramme environ; ajoutez-y le Sucre, et faites un sirop très-cuit dans lequel vous délayerez d'abord les pulpes bien préparées, ensuite les poudres de Séné, de Fenouil et d'Anis.

MAGNÉSIE CALCINÉE.

OXYDUM MAGNESICUM.

 \mathcal{L} Magnésie blanche ($Hydro\text{-}Carbonas\ magnesicus$).

Calcinez dans un creuset jusqu'à dégagement complet de l'eau et de l'acide carbonique.

et de l'actide carbonique.

Comme la magnésie est très-légère, on est ordinairement oblige d'opérer sur des volumes considérables, et l'on ne trouve pas facilement des creusets d'une capacité convenable; on les remplace avantageusement par des vases en terre non vernissés, nommés camions, de deux litres et demi de capacité environ : on remplit

deux de ces vases de magnésie carbonatée pulvérisée, qu'il faut y tasser modérément; on les renverse l'un sur l'autre, et on les assujettit dans cette position au moyen d'un fil de fer assez fort. Le vase supérieur doit être percé dans son fond d'une petite ouver-ture. On place le tout dans un fourneau convenable, et l'on chauffe graduellement jusqu'au rouge. Il faut un temps assez long et une température soutenue pour que le carbonate soit décomposé jusqu'au centre.

La magnésie est suffisamment calcinée lorsque, projetée, après son refroidissement, dans de l'eau acidulée par l'acide sulfurique, elle s'y dissont sans effervescence.

Elle doit être tenue dans des flacons bouchés. Lorsqu'elle est pure, sa dissolution dans l'acide chlorhydrique ne doit pas précipiter par le bicarbonate de potasse à la température ordinaire; la même dissolution, convenablement acidulée par l'acide chlorhydrique, ne doit pas précipiter non plus par l'addition de l'ammoniaque en excès.

PHOSPHATE DE SOUDE CRISTALLISÉ.

PHOSPHAS SODICUS

Phosphate acide de chaux (Biphosphus calcicus). 200
Carbonate de soude (Carbonas sodicus). 0. S.

Dissolvez le carbonate de soude dans l'eau, versez la dissolution par parties dans le phosphate acide de chaux liquide, jusqu'à ce que la liqueur verdisse le sirop de violette; filtrez, lavez le dépôt avec de l'eau; ajoutez cette liqueur à la première, évaporez le tout jusqu'à 25° de l'aréomètre, et laissez cristalliser par refroidissement.

Les eaux mères seront évaporées de nouveau; on s'assurera préalablement qu'elles ont encore une réaction alcaline; s'il en était autrement, on y ajouterait une nouvelle quantité de carbonate de sonde jusqu'à ce que l'effet indiqué fût produit.

Tous les cristaux réunis seront redissous de nouveau et purifiés par une nouvelle cristallisation.

Le phosphate desoude cristallisé est efflorescent; il contient 71,72 pour 100 d'eau de cristallisation; il se dissout dans quatre parties d'eau à 16° et dans deux parties d'eau bouillante. Sa solution, lorsqu'il est pur, doit donner avec le nitrate de baryte un précipité blanc, entièrement soluble dans l'acide nitrique.

Phosphate de Voude distablisse

Phosphate de Sechourp lou Carbonate de Vonde cristatise los

SOUS-NITRATE DE BISMUTH.

(Blanc de fard, Magistère de Bismuth.)

SUB-NITRAS BISMUTHICUS.

Mettez l'acide dans un matras, réduisez le bismuth en poudre grossière, ajoutez-y le métal par portions et avec précaution, afin d'éviter une effervescence trop vive; lorsqu'elle aura cessé, portez la liqueur à l'ébullition pour que la dissolution soit complète, laisez déposer; décantez, évaporez aux deux tiers dans une capsule de porcelaine, et versez le liquide dans 40 ou 50 fois son poids d'eau pure, en agitant continuellement le métalenge; il se formera un précipité blant três-abondant de sous-nitrate de bismuth.

La liquenr surnageant retiendra encore une quantité assez considérable de nitrate acide de bismuth. En versant dans cette liqueur de l'ammoniaque de manière à saturer une portion de l'acide seulement, on précipitera une nouvelle quantité de sous-nitrate qui s'ajoutera au premier. Il faut éviter avec soin de saturer complétement l'acide nitrique, et ajouter l'ammoniaque par petites portions; la liqueur doit conserver toujours une réaction acide très-premonée.

Le sous-nitrate de bismuth est d'un blanc pur et nacré; on doit le conserver à l'abri des émanations sulfureuses qui le colorent en noir.

ÉTHER ACÉTIQUE.

ÆTHER ACETICUS.

24	Alcool (Alcool) à 33° Cart. (85° cent.) .			150
	Acide acétique (Acidum aceticum) à 10°.			100
	Acide sulfurique (Acidum sulfuricum) à 6	6°.		30
V	ersez d'abord l'alcool et l'acide acétique	dans	une	cornue de

verre ; ajoutez ensuite l'acide sulfurique en agitant pour opérer le mélange. Adaptez à la cornue une allonge et un ballon, et distillez au bain de sable jusqu'à ce que vous ayez recueilli environ 175 parties de produit.

Mettez dans un flacon la liqueur distillée avec une petite quantité de carbonate de potasse; agitez; décantez après quelques heures de contact, et distillez de nouveau pour obtenir 150 parties de produit.

J'Ether acétique pur marque 23° à l'aréomètre et est très-peu niscible à l'eau. Celui qui marque davantage et qui s'unit facilement avec l'eau, contient d'autant plus d'alcool qu'il est plus léger et plus soluble dans l'eau.